

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: A1

WO 98/23792

C23F 11/14, E21B 41/02

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

4. Juni 1998 (04.06.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP97/06451

(22) Internationales Anmeldedatum:

19. November 1997

(19.11.97)

GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

196 49 285.8

28. November 1996 (28.11.96)

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, HU, NO, TR, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB,

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; Henkelstrasse 67, D-40589 Düsseldorf (DE).

(72) Erfinder: und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BREUER, Wolfgang [DE/DE]; Clara-Schumann-Strasse 13, D-41352 Korschenbroich (DE). SCHUTZ, Robert [DE/DE]; Westring 82, D-47918 Tonisvorst (DE). UPHUES, Gunther [DE/DE]; Robert-Koch-Strasse 45, D-40789 Monheim (DE). HEROLD, Claus-Peter [DE/DE]; Ostpreussenstrasse 26, D-40822 Mettmann (DE). PI, Rafael [ES/ES]; Roger de Flor, 10, 8°-2*, E-08400 Ganotlers (ES).

(54) Title: METHOD FOR PROTECTING METAL SURFACES AGAINST CORROSION IN LIQUID OR GASEOUS MEDIA

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUM SCHUTZ VON METALLOBERFLÄCHEN GEGENÜBER KORROSION IN FLÜSSIGEN ODER GASFÖRMIGEN MEDIEN

(57) Abstract

Disclosed is a method for protecting metal surfaces against corrosion in liquid, aqueous, non-aqueous or gaseous media, characterized in that compounds of formula (I) are added to the media, whereby in formula (I) the radicals R1, R2 and R3 mean individually an alkyl or hydroxy alkyl radical with 1 to 4 C atoms, an alkyl or alkyl aryl radical or a radical of formula (II), in which n stands for 2 or 3, p is 1 to 3 and R⁵ means an alkyl or alkenyl radical with 7 to 23 C atoms and 0, 1, 2 or 3 double bonds, A⁻ represents an anion, and R⁴ means a radical of formula (II) or formula (III), wherein R¹, R² and R³ have the above-cited meaning and Z stands for a group (CH_{2)m}- or a group of formula (IV) where m represents a whole number between one and 6, X is a group NH or oxygen and D means a dimer fatty acid radical with in average 36 to 54 C atoms.

(57) Zusammenfassung

Beansprucht wird ein Verfahren zum Schutz von Metalloberflächen gegen Korrosion in flüssigen wäßrigen beziehungsweise nichtwäßrigen oder gasförmigen Medien, dadurch gekennzeichnet, daß den Medien Verbindungen der Formel (I) zugegeben werden, wobei in der Formel (I) die Reste R¹, R² und R³ unabhängig voneinander für einen Alkyl- oder Hydroxyalkylrest mit 1 bis 4 C-Atomen, einen Aryl- oder Alkylarylrest oder einen Rest der Formel (II) stehen, A⁻ ein Anion ist, n eine Zahl von 2 oder 3, p eine Zahl von 1 bis 3 und R⁵ für einen Alkyl- oder Alkenylrest mit 7 bis 23 C-Atomen und 0, 1, 2 oder 3 Doppelbindungen steht, und R⁴ entweder für einen Rest der Formeln (II) oder (III) steht, in der R¹, R² und R³ die obige Bedeutung haben und Z für eine Gruppe -(CH₂)_m- oder eine Gruppe der Formel (IV) steht und m für eine ganze Zahl zwischen 1 und 6, X für eine Gruppe NH oder für Sauerstoff steht und D einen Dimerfettsäurerest mit durchschnittlich 36 bis 54 C-Atomen bedeutet.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	. GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland ·	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dânemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 98/23792 PCT/EP97/06451

"Verfahren zum Schutz von Metalloberslächen gegenüber Korrosion in flüssigen oder gasförmigen Medien"

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Schutz von Metalloberflächen gegenüber Korrosion in flüssigen wäßrigen, beziehungsweise nichtwäßrigen oder gasförmigen Medien, sowie die Verwendung von bestimmten quaternierten Ammoniumverbindungen als Korrosionsinhibitoren.

Die Korrosion von Metallen in flüssigen oder gasförmigen Medien stellt ein seit langem bekanntes Problem dar. Insbesondere im Bereich des Erdreichaufschlußes, beispielsweise bei schwach sauren oder entlüfteten salinen wäßrigen Lösungen, wie sie bei der Förderung und Verarbeitung von Erdöl oder Erdgas anfallen, müssen die Metalloberflächen der verwendeten Anlagen gegen Korrosion geschützt werden. Erdöl und Erdgas bzw. das mitgeförderte Wasser enthalten korrosive Bestandteile, beispielsweise CO₂ oder H₂S und Salze welche zu einer starken Korrosion von Metalloberflächen führen. Weiterhin tragen auch die in diesem Bereich verwendeten Arbeitsflüssigkeiten, beispielsweise Bohrspülungen, zur Korrosion bei.

Zum Schutz vor Korrosion werden daher sogenannte Korrosionsinhibitoren verwendet, die den mit den Metalloberflächen in Kontakt tretenden Flüssigkeiten oder Gasen zugesetzt werden. Die Korrosionsinhibitoren bilden entweder einen Film auf der Metalloberfläche oder verringern den Korrosionsprozeß durch physikochemische Reaktionen auf der Metalloberfläche (vergl. P.H. Ogden, Chemicals in the Oil Industry, The Royal Society of Chemistry, 1991, Seiten 21-22 und O. Lahodny-Šarc, Corrosions Inhibition in Oil and Gas Drilling and Production Operations, Eur. Fed. Corros., Publ. 1994, 11, Seiten 104-112).

Als Korrosionsinhibitoren sind bereits eine Vielzahl von üblicherweise stickstoffhaltigen Substanzen bekannt (O. Lahodny-Šarc, Seiten 112-113). Mitzlaff et al.
(Werkstoff und Korrosion, 40, 629-634 (1989)) beschreiben quaternäre Ammoniumverbindungen als Korrosionsinhibitoren für die Rohöl- und Erdgasförderung.
Aus Phillips et al. (Proceedings of the 8th European Symposium on Corrosion Inhibitors, Suppl. N. 10, 1995, 1213-1227) sind bestimmte Betaine, wie zum Beispiel
Kokosamidopropylverbindungen, für den gleichen Verwendungszweck beschrieben.
Die EP 320 769 A2 offenbart ethoxylierte quaternierte Ammoniumverbindungen
speziell für den Einsatz in W/O-Emulsionen, wie sie bei der Erdölförderung oder
Erdölverarbeitung vorkommen.

In jüngerer Zeit müssen Korrosionsinhibitoren aber auch in Bezug auf ihre biologische Abbaubarkeit und aquatische Toxizität erhöhten Anforderungen genügen. Die EP 651 074 beschreibt in 2-Stellung substituierte N-Ethoxyimidazoline, die nicht nur eine gute korrosionsinhibierende Wirkung aufweisen, sondern gleichzeitig auch eine geringe aquatische Toxizität (EC₅₀ bei Skeletonema costatum < 1 ppm) zeigen.

Da sich die gesetzlichen Auflagen bezüglich der Umweltverträglichkeit gerade bei den bei der Erdöl- oder Erdgasproduktion eingesetzten Chemikalien weiter verschärfen, besteht aber nach wie vor der Wunsch Metalloberflächen, die korrosiven flüssigen oder gasförmigen Medien ausgesetzt sind, gegen Korrosion zu schützen, ohne dabei Substanzen zu verwenden, die nur eine geringe Umweltverträglichkeit zeigen.

Es wurde gefunden, daß bestimmte quaternierte Ammoniumverbindungen, die mindestens eine Estergruppe im Molekül enthalten, eine gute korrosionsinhibierende Wirkung zeigen, gut biologisch abbaubar sind und eine geringe aquatische Toxizität aufweisen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher ein Verfahren zum Schutz von Metalloberflächen gegen Korrosion in flüssigen wäßrigen beziehungsweise nichtwäßrigen oder gasförmigen Medien, indem den Medien Verbindungen der Formel (I) zugegeben werden, wobei in der Formel (I)

$$R^{1}$$
 $| +$
 $R^{2} - N - R^{4}$
 R^{3}
(I)

die Reste R¹, R² und R³ unabhängig voneinander für einen Alkyl- oder Hydroxyalkylrest mit 1 bis 4 C-Atomen, einen Aryl- oder Alkylarylrest oder einen Rest der Formel (II)

$$O$$
 . | | $C_nH_{2n} - O)_p - C - R^5$ (II)

stehen,

A⁻ ein Anion ist, n eine Zahl von 2 oder 3, p eine Zahl von 1 bis 3 und R⁵ für einen Alkyl- oder Alkenylrest mit 7 bis 23 C-Atomen und 0, 1, 2 oder 3 Doppelbindungen steht,

und R⁴ für einen Rest der Formeln (II) oder (III) steht

$$R^{2}$$
| +
- Z - N - R¹ A⁻ (III)
| R³

in der R^1 , R^2 und R^3 die obige Bedeutung haben und Z für eine Gruppe - $(CH_2)_m$ - oder eine Gruppe der Formel (IV) steht

$$O O | | | | | | | | | - (CH2)m - X - C - D - C - X - (CH2)m - (IV)$$

und m für eine ganze Zahl zwischen 1 und 6, X für eine Gruppe NH oder für Sauerstoff steht und D einen Dimerfettsäurerest mit durchschnittlich 36 bis 54 C-Atomen bedeutet.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird vorzugsweise zum Schutz von Metalloberflächen, wie sie bei technischen Anlagen im Bereich der Erdreichbohrung, also beispielsweise bei Pipelines, Ventilen oder Förderrohren auftreten, gegen Korrosion in
flüssigen wäßrigen, beziehungsweise nichtwäßrigen oder gasförmigen Medien eingesetzt. Diese Anlagen werden im allgemeinen aus Stahl hergestellt. Das erfindungsgemäße Verfahren kann aber auch zur Verhinderung der Korrosion bei anderen Metallen, beispielsweise Aluminium, Blei oder Kupfer bzw. Legierungen, die
diese Metalle enthalten, verwendet werden.

Die Medien, denen die Metalle ausgesetzt sind, können flüssig oder gasförmig sein. Im Bereich des Erdreichaufschlußes tritt als gasförmiges Medium hauptsächlich Erdgas auf. Ein typisches flüssiges, nichtwäßriges Medien ist beispielsweise Rohöl. Typische wäßrige Medien enthalten vorzugsweise zwischen 10 und 90 Gew.-% Wasser, wobei im Bereich der Erdöl- bzw. Erdgasproduktion auch Wässer vorliegen können, die Salzgehalte von 0,2 % bis zur Sättigung aufweisen und daher Metalloberflächen stark korrodieren lassen. Es können aber auch rein wäßrige Medien vorliegen, beispielsweise beim Erbohren von Trinkwasserbrunnen. Häufig liegen als Medium auch Wasser/Öl-Mischungen oder Emulsionen vor, welche beispielsweise als Bohrspülungen eingesetzt werden, wobei deren Ölanteil bis zu 99 Gew.-% ausmachen kann. Als Ölphase werden neben Rohöl auch umweltverträgliche organische Ester, wie sie beispielsweise in der EP 374 671 A1, EP 374 672 A1 oder der EP 386 636 A1 beschrieben werden. Die Bohrspülungen enthalten zudem suspen-

dierten Ton und weitere Additive, die zur Steuerung der Eigenschaften der Bohrflüssigkeit verwendet werden.

Die Verbindungen der Formel (I) sind bekannt und werden heute hauptsächlich als textilweichmachende Komponenten oder zur antistatischen Ausrüstung von Geweben verwendet. Beispiele für Verbindungen der Formel (I) in der R⁴ für einen Rest der Formel (II) steht, finden sich in den Dokumente WO 94/06899 und DE 42 03 489 A1 der Anmelderin, welche Diesteraminverbindungen in weichpflegenden Mitteln für Textilien offenbaren. Auch die EP 239 910 A2 beschreibt textilpflegende Mittel, die gut biologisch abbaubare quaternierte Mono- und Diesteraminverbindungen enthalten. Aus der Literatur ist zudem bekannt, daß sich derartige Ammoniumverbindungen durch eine gute biologische Abbaubarkeit auszeichnen (Hauswirtschaft und Wissenschaft, 42. Jahrgang, Heft 2, 1994, Seiten 72-74 und S.T. Giolando et. al, Chemosphere, Vol. 30, No. 6, Seiten 1067-1083, 1995).

Verbindungen der Formel (I) in denen R⁴ für einen Rest der Formel (III) steht werden in der DE 195 03 277 C1 beschrieben. Diese Verbindungen zeigen eine gute biologische Abbaubarkeit und werden aufgrund ihrer avivierenden und antistatischen Wirkung als Faser- und Textilhilfsmittel und in der Haarkosmetik eingesetzt. Die korrosionsinhibierenden Eigenschaften dieser Substanzen werden aber in keiner der oben genannten Schriften erwähnt oder nahegelegt.

Im erfindungsgemäßen Verfahren werden vorzugsweise Verbindungen der Formel (I) verwendet, in der R⁴ einen Rest der Formel (II) bedeutet. Diese Substanzen stellen technisch quaternierte Mono-, Di- oder Trifettsäureaminesterverbindungen dar, die durch bekannte Synthesemethoden gewonnen werden können. Üblicherweise werden Verbindungen, die ein, vorzugsweise aber zwei Fettsäureesterguppen enthalten, verwendet. Die quaternierten Verbindungen können z.B. durch Veresterung von tertiären Mono- Di- oder Trialkanolaminen, vorzugsweise Triethanol- oder Trii-

sopropanolamin mit Fettsäurechloriden und anschließender Quaternierung der gebildeten Ester mit Methylchlorid, Benzylchlorid oder Dimethylsulfat erhalten werden. Zur Herstellung dieser kationischen Esteraminverbindungen sei hier nur exemplarisch auf die EP 293 955 A2 und die EP 293 953 A2 verwiesen.

Neben den bevorzugt verwendeten Verbindungen der Formel (I) in der R⁴ für einen Rest der Formel (II) steht, können auch Verbindungen mit zwei quaternierten Stickstoffatomen pro Molekül gemäß Formel (I) in der R⁴ für einen Rest der Formel (III) steht, verwendet werden. Bevorzugt werden dabei solche Verbindungen eingesetzt, deren Gruppe Z für eine Dimerfettsäuregruppe der Formel (IV) steht.

Die Synthese dieser Substanzen erfolgt beispielsweise gemäß der Lehre der DE 195 03 277 C1. Dazu werden tertiäre Aminen der Formel (V)

$$R^{1}$$
|
 $R^{2}-N-(CH_{2})_{m}-R^{6}$ (V)

in der R⁶ für eine NH₂ oder OH-Gruppe steht und R¹, R² und m die oben genannte Bedeutung haben, mit Dimerfettsäuren mit durchschnittlich 36 bis 54 Kohlenstoffatomen kondensiert und die so erhaltenen Dimerfettsäureester bzw. -amide anschließend mit bekannten Alkylierungsreagenzien, wie beispielsweise Dimethylsulfat oder Dimethylcarbonat zu den erfindungsgemäß verwendeten Verbindungen der Formel (I) in der R⁴ für einen Rest der Formel (III) und Z für eine Gruppe der Formel (IV) steht, quaterniert.

Unter dem Begriff Dimerfettsäuren werden oligomere Fettsäuren verstanden, die in an sich bekannter Weise durch thermische oder katalytische Oligomerisierung von ungesättigten Fettsäuren, beipsielsweise Ölsäure oder Erucasäure bzw. technischer Fettsäuregemischen mit Iodzahlen im Bereich von 45 bis 115 erhalten werden kön-

WO 98/23792 PCT/EP97/06451

nen. Im Verlauf der Dimerisierung, die eine elektrocyclische En-Reaktion darstellt, kommt es zur Verknüpfung von zwei, in untergeordeten Mengen auch drei Fettsäuren unter Ausbildung eines ungesättigten, jedoch üblicherweise nicht-aromatischen Ringsystems.

7

Vorzugsweise werden bei der Synthese dieser Verbindungen als tertiäre Amine N,N-Dimethylaminopropylamin oder N,N-Dimethylaminopropanol und als bevorzugte Dimerfettsäuren Oligomerisierungssprodukte von technischer Ölsäure eingesetzt. Dabei ist es bevorzugt ein molares Verhältnis zwischen Amin und Dimerfettsäure von 1:1,5 bis 1:2,2 gemäß der Lehre der DE 195 03 277 einzustellen.

Weiterhin können Verbindungen der Formel (I) verwendet werden, in denen der Rest R⁴ für eine Gruppe der Formel (III) steht, in der Z eine Methylengruppe -(CH₂)_m-, vorzugsweise eine Polymethylengruppe mit 6 C-Atomen bedeutet. Dabei sind solche Verbindungen bevorzugt, bei denen beide quaternierten Stickstoffatome jeweils zwei Ester-Reste der Formel (II) tragen. Diese Verbindungen werden hergestellt indem man ein Alkyldiamin, vorzugsweise Hexamethylendiamin erst in üblicher Weise mit Ethylenoxid umsetzt, anschließend das Reaktionsprodukt mit einer Carbonsäure verestert und den Ester mit geeigneten Verbindungen, z. B. Dimethylsulfat quaterniert.

Der Alkylrest R⁵ gemäß Formel (II) der im erfindungsgemäßen Verfahren verwendeten Verbindungen der Formel (I) ist vorzugsweise geradkettig und enthält zwischen 7 und 23 C-Atomen. Dabei sind Reste mit 7 bis 21 Kohlenstoffatomen bevorzugt. Der Alkylrest kann gesättigt und ungesättigt sein, wobei im Falle von ungesättigten Resten 1, 2 oder 3 Doppelbindungen enthalten sein können, vorzugsweise aber nur 1 Doppelbindung.

WO 98/23792 PCT/EP97/06451

8

Besonders bevorzugt ist ein Verfahren, in dem Verbindungen der Formel (I) verwendet werden, bei denen die Estergruppen durch Veresterung von Fettsäuremischungen, vorzugsweise Palm-, Raps- oder Kokosfettsäuren, erhalten werden. Weitere geeignete Fettsäuren sind beispielsweise Capryl-, Caprin-, Laurin-, Myristin-, Palmitin- und Stearinsäuren sowie ungesättigte Säuren wie Öl-, Eruca-, Linoloder Linolensäure, Behensäure oder Mischungen dieser Verbindungen. Ebenfalls bevorzugt ist die Verwendung von Verbindungen, bei denen einer der Reste R¹ bis R³ ein Hydroxyalkylrest, vorzugsweise mit 2 bis 4 C-Atomen und/oder einen Aryloder Alkylarylrest insbesondere mit 6 bis 12, C-Atomen und vorzugsweise einen Benzylrest, darstellt.

Bevorzugt ist es weiterhin, im erfindungsgemäßen Verfahren Verbindungen der Formel (I) zu verwenden, in denen auch einer oderer mehrere der Reste R¹, R² oder R³ für einen Rest der Formel (II) steht.

Die Anionen A- der im erfindungsgemäßen Verfahren verwendeten Verbindungen der Formel (I) werden durch das bei der Synthese eingesetzte Quaternierungsreagenz, wie Methylchlorid, Benzylchlorid oder Dimethylsulfat, bestimmt. Vorzugsweise sind die Anionen ausgewählt aus der Gruppe der Halogenide, Methosulfat und Methophosphat.

Die Verbindungen gemäß Formel (I) können in dem erfindungsgemäßen Verfahren verwendet werden, indem sie dem zu behandelnden Medium in wirksamen Mengen zugegeben werden. Dabei können auch Mischungen von Verbindungen der Formeln (I) verwendet werden oder Mischungen mit anderen bekannten Inhibitoren wie beispielsweise N-Alkylbetaine, N-Alkylimidazoline, polyalkoxylierte Amine, Amide und Imidazoline oder Phosphorsäureester. Das Verfahren wird vorzugsweise so gestaltet, daß die Verbindungen der Formel (I) in solchen Mengen zugegeben werden,

daß deren Konzentration, bezogen auf die Gesamtmenge des Mediums, zwischen 5 und 1000 ppm beträgt.

Bevorzugt sind solche Verfahren, bei denen die Verbindungen der Formel (I) in Form wäßriger Lösungen verwendet werden. Diese Lösungen enthalten die Verbindungen der Formel (I) vorzugsweise in Mengen zwischen 5 und 50 Gew.-% und insbesondere zwischen 10 bis 30 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Lösungen. Zusätzlich können die Lösungen auch noch Alkohole, vorzugsweise solche mit 1 bis 6 C-Atomen, wie Isopropanol, Ethylenglykol oder Propylenglykol oder deren Mischungen in Mengen zwischen 5 und 30 Gew.-%, bezogen auf die Menge der wäßrigen Lösungen, enthalten.

Neben den bereits genannten Inhaltsstoffen können die wäßrigen Lösungen noch weitere Additive enthalten. Dazu zählen beispielsweise Emulgatoren, wie Fettamine oder Dimer- oder Trimerfettsäuren und H₂S- oder O₂-Scavenger, wie Natriumthiosulfat oder Natriumhydrogensulfit. Diese Additive werden den Lösungen in üblichen Mengen, das heißt zwischen 1 und 10 Gew.-%, zugegeben.

Weiterhin kann es auch bevorzugt sein, im erfindungsgemäßen Verfahren die Verbindungen der Formel (I) in Form einer Lösung in einem nichtwäßrigen Lösungsmittel, welches ausgewählt ist aus bei Raumtemperatur flüssigen aliphatischen oder aromatischen Kohlenwasserstoffen zu verwenden, wobei die Lösungen die Verbindungen der Formel (I) in Mengen zwischen 5 und 50 Gew.-%, vorzugsweise in Mengen zwischen 10 und 30 Gew.-%, enthalten.

Geeignete Kohlenwasserstoffe sind beispielsweise Benzin, bei Raumtemperatur flüssige Paraffine oder Aromaten, wie Toluol, Xylol oder Diethylbenzol, beziehungsweise Mischungen dieser Verbindungen.

10

Es hat sich als vorteilhaft erwiesen, im erfindungsgemäßen Verfahren die nichtwäßrigen Lösungsmitteln in Abmischung mit kurzkettigen C₁-C₈-Alkoholen zu verwenden, wobei das Gewichtsverhältnis von nichtwäßrigem Lösungsmittel zu Alkohol zwischen 1:10 und 10:1 und insbesondere zwischen 4:1 und 1:4 liegt. Geeignete Alkohole sind beispielsweise Ethanol, Propanol, Isopropanol, 2-Ethylhexanol oder Glykole, wie zum Beispiel Ethylen- oder Butylenglykol, beziehungsweise Mischungen dieser Substanzen. Es ist aber auch möglich die Verbindungen der Formel (I) in rein alkoholischen Lösung zu verwenden. Weiterhin können Lösungen der Verbindung (I) in nichtwäßrigen Lösungsmittel noch weitere geeignete Additive, beispielsweise H₂S- oder O₂-Scavenger enthalten.

Wird das erfindungsgemäße Verfahren zum Schutz von Metalle, die gasförmige Medien ausgesetzt sind verwendet, werden die Verbindungen der Formel (I) in Form wäßriger oder nichtwäßriger Lösungen als Aerosol in dem gasförmigen Medium versprüht.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung betrifft die Verwendung von Verbindungen der Formel (I) als Korrosionsinhibitoren für Metalle in flüssigen wäßrigen bzw. nicht wäßrigen oder gasförmigen Medien.

Die Verwendung ist dabei nicht auf die Erdöl- oder Erdgasproduktion (beispielsweise als Additiv zu Bohrspülungen oder als Korrosionsinhibitor für Pipelines und andere Rohrleitungen) beschränkt, vielmehr eignen sich die Verbindungen der Formel (I) generell zur Verwendung als Korrosionsinhibitoren für metallische Oberflächen, vorzugsweise solchen aus Stahl.

Beispiele

Beispiel 1

Zur Bestimmung der korrosionsinhibierenden Eigenschaften wurde ein sogenannter "Wheel-Test" durchgeführt. Bei diesem Coupon-Test wird der Massenabtrag durch Korrosion von inhibierten Systemen gegenüber dem Massenabtrag bei nichtinhibierten Systemen ermittelt.

Dazu wurden Stahlcoupons (Mild Steel 1018, sandgestrahlt) mit Aceton entfettet und gewogen und anschließend in eine korrosives Medium getaucht und 72 Stunden bei 60 °C drehend (60 Upm) gelagert. Als korrosives Medium diente eine Mischung aus einer salzhaltigen wäßrigen Phase (5 Gew.-% NaCl, 0,5 Gew.-% Essigsäure) und Benzin (Siedebereich bei Normaldruck 145-200 °C), wobei die Mischung mit CO₂ und H₂S gesättigt wurde. Das Mischungsverhältnis (v/v) Wasser / Benzin betrug 50: 50.

Die inhibierenden Substanzen wurden in Form einer 30 Gew.-%igen wäßrigen Lösung eingesetzt. Die Konzentration betrug jeweils 30 ppm (bezogen auf die Menge des korrosiven Mediums).

Anschließend wurden die Coupons mit einer Aceton/Isopropanol-Mischung (50: 50, v/v) gewaschen und getrocknet und erneut gewogen. Aus der Massendifferenz der Coupons vor und nach der Behandlung im korrosiven Medium wurde die Schutzwirkung im Vergleich zu nichtinhibiert gelagerten Coupons ermittelt. Einem Massenverlust von 0 mg entspricht eine Schutzwirkung von 100 %.

In der Tabelle 1 sind diese Werte für die erfindungsgemäßen Inhibitoren 1 bis 5, sowie als Vergleich der Wert eines herkömmlichen Betain-Inhibitors aufgeführt.

Die erfindungsgemäßen Inhibitoren 1 bis 5 zeigen dabei klar eine wesentlich höhere Schutzwirkung.

Inhibitor	Schutzwirkung (in %)
1	71
2	77
3	89
4	87
5	85
V	37

Zusammensetzung der Inhibitoren:

- 1: Methyl-N,N-bis(Kokos-oxyethyl)-N-(2-hydroxyethyl)ammonium-methosulfat
- 2: N,N,N-trimethyl-N-(Kokos-oxyethyl)ammonium-methosulfat
- 3: N,N-dimethyl-N-benzyl-N-(Kokos-oxyethyl)ammonium-chlorid
- 4: N,N,N-trimethyl-N-(Palm-oxyethyl)ammonium-methosulfat
- 5: N,N-dimethyl-N-benzyl-N-(Palm-oxyethyl)ammonium-chlorid
- V: N,N-dimethyl-N-(Kokos-amido-propyl)-N-acetyl-betain

Beispiel 2

Neben den reinen Inhibitoren wurden auch Mischungen untersucht, die zusätzliche Additive, welche beim Einsatz beispielsweise in der Erdölindustrie benötigt werden,

enthielten. Derartige Mischungen stellen gebrauchsfertige Formulierungen für die Verwendung unter üblichen Einsatzbedingungen, beispielsweise beim Bohren oder Fördern von Erdöl oder Erdgas dar. Die Mittel wurden gemäß dem oben beschriebenen Wheel-Test geprüft, als korrosives Medium wurde eine Mischung wie unter 1, die aber ein Wasser / Benzin-Verhältnis (v/v) von 10:90 aufwies, verwendet. (Ergebnisse siehe Tabelle 2). Die Mischungen enthielten 20 Gew.-% Inhibitor, 10 Gew.-% Isopropanol als Co-Lösungsmittel, 2 Gew.-% eines mit 12 Mol Ethylenoxid umgesetzten Kokosfettamins, 2 Gew.-% Trimertallölfettsäure, 2 Gew.-% Natriumthiosulfat als H₂S-Scavenger und den Rest Wasser. Als Inhibitoren wurden die o.g. Verbindungen 3 und 4 eingesetzt.

Tabelle 2

Inhibitor	Schutzwirkung
	(in %)
3	89
4	87

Beispiel 3

Die Inhibitoren 2 bis 5 wurden in einem Lösungsmittelgemisch aus 40 Gew.-% Isopropanol und 60 Gew.-% aromatischer Kohlenwasserstoffe (Solvesso 150[®], Fa. Exxon) gelöst. Die Lösungen enthielt jeweils 25 Gew.-% des Inhibitors. Diese Lösungen wurden im oben beschriebenen Wheel-Text geprüft (Konzentration der Inhibitoren, bezogen auf das korrosive Medium, 10 ppm):

Tabelle 3

Inhibitor	Schutzwirkung (in %)
2	88
3	89
4	90
5	86

Beispiel 4

Weiterhin wurden die zwei erfindungsgemäßen Korrosionsinhibitoren 6 und 7 gemäß den Bedingungen des Beispiels 3 im Wheel-Test untersucht. Das Volumenverhältnis Wasser zu organischer Phase betrug 90 zu 10. Die organische Phase bestand zu gleichen Volumenteilen aus Isopropanol und Solvesso® 150.

Der Inhibitor 6 wurde hergestellt, indem man zunächst 436 g Hexamethylendiamin (3,8 mol) mit 995 g Ethylenoxid (22,6 mol) ohne Katalysator bei 120 - 130°C und einem Druck von 1 bar umsetzt.

410 g (1,3 mol) dieses ethoxylierten Hexamethylendiamins wurden mit 590 g Stearinsäure (2,1 mol) und 1,5 g Phosphinsäure bei 170°C und einem Druck von 0,4 bar verestert, bis die Säurezahl des Produkts auf einen Wert von < 5 gefallen war.

795 g des Esters wurden anschließend mit 500 g Isopropylalkohol vermischt, auf 60°C erhitzt und dann zur Quaternierung 213 g (2 mol) Dimethylsulfat zugegeben. Die Mischung wurde dann über 4 Stunden auf 80°C erhitzt und anschließend das Produkt als hellgelbe Paste erhalten.

Der Inhibitor 7 ist ein handelsübliches Dimerfettsäureamidoamin (Empol 1014 der Fa. Henkel), welches mit Dimethylsulfat quaterniert wurde.

Die Ergebnisse sind Tabelle 4 zu entnehmen:

Tabelle 4

Inhibitor	Schutzwirkung
	.(in %)
6	92
7	93

Die Ergebnisse dieser Tests zeigen, daß auch die gebrauchsfertig formulierten Mischungen ihre hohe Schutzwirkung beibehalten.

Patentansprüche

 Verfahren zum Schutz von Metalloberflächen gegen Korrosion in flüssigen wäßrigen beziehungsweise nichtwäßrigen oder gasförmigen Medien, dadurch gekennzeichnet, daß den Medien Verbindungen der Formel (I) zugegeben werden,

$$R^{1}$$
 $| +$
 $R^{2} - N - R^{4}$
 R^{3}
(I)

wobei die Reste R¹, R² und R³ unabhängig voneinander für einen Alkyl- oder Hydroxyalkylrest mit 1 bis 4 C-Atomen, einen Aryl- oder Alkylarylrest oder einen Rest der Formel (II) stehen,

$$O$$

||
 $-(C_nH_{2n} - O)_p - C - R^5$
(II)

A- ein Anion ist, n eine Zahl von 2 oder 3, p eine Zahl von 1 bis 3 und R⁵ für einen Alkyl- oder Alkenylrest mit 7 bis 23 C-Atomen und 0, 1, 2 oder 3 Doppelbindung steht,

und R⁴ für einen Rest der Formeln (II) oder (III) steht

$$R^{2}$$
| +
- Z - N - R¹ A⁻
| R³

in der R^1 , R^2 und R^3 die obige Bedeutung haben und Z für eine Gruppe -(CH_2)_m- oder eine Gruppe der Formel (IV) steht

O O
$$| | | | | | |$$
 - $(CH_2)_m$ - X - C - D - C - X - $(CH_2)_m$ - (IV)

und m für eine ganze Zahl zwischen 1 und 6, X für eine Gruppe NH oder für Sauerstoff steht und D einen Dimerfettsäurerest mit durchschnittlich 36 bis 54 C-Atomen bedeutet.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Verbindungen der Formel (I) verwendet werden, in der R⁴ für einen Rest der Formel (II) steht.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß Verbindungen der Formel (I) verwendet werden, in der R¹, R² oder R³ für einen Rest der Formel (II) steht.
- 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß Verbindungen der Formel (I) verwendet werden, bei denen die Anionen ausgewählt sind aus der Gruppe Halogenid, Methosulfat und Methophosphat.
- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindungen der Formel (I) den flüssigen wäßrigen beziehungsweise nichtwäßrigen oder gasförmigen Medien in solchen Mengen zugegeben werden, daß die Konzentration dieser Verbindungen, bezogen auf die Gesamtmenge der Medien, zwischen 5 und 1000 ppm beträgt.
- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindungen der Formel (I) in Form einer wäßrigen Lösung eingesetzt werden,

die zwischen 5 und 50 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 10 und 30 Gew.-% an Verbindungen der Formel (I) enthält.

- 7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß die wäßrige Lösung Isopropanol, Ethylenglykol oder Propylenglykol oder deren Mischungen in Mengen zwischen 5 und 30 Gew.-%, bezogen auf die Menge der wäßrige Lösung, enthält.
- 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindungen der Formel (I) in Form einer Lösung in einem nichtwäßrigen Lösungsmittel, ausgewählt aus bei Raumtemperatur flüssigen aliphatischen oder aromatischen Kohlenwasserstoffen eingesetzt werden, und die Lösungen zwischen 5 und 50 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 10 und 30 Gew.-% an Verbindungen der Formel (I) enthalten.
- 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Lösungen C₁-C₈-Alkohole enthalten.
- 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß das Gewichtsverhältnis von nichtwäßrigem Lösungsmittel zu Alkohol zwischen
 1:10 und 10:1 und vorzugsweise zwischen 1:4 und 4:1 beträgt.
- 11. Verwendung von Verbindungen der Formel (I) gemäß Anspruch 1 zum Schutz von Metalloberflächen gegen Korrosion in flüssigen wäßrigen bzw. nicht wäßrigen oder gasförmigen Medien.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte :ional Application No PCT/EP 97/06451

			
IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C23F11/14 E21B41/02		
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	ation and IPC	
	SEARCHED currentation searched (classification system followed by classification)	on symbols)	
IPC 6	C23F E21B	,,	
Documental	tion searched other than minimum documentation to the extent that si	uch documents are included in the fields se-	arched
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data base	se and, where practical, search terms used	
C DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.
Α	EP 0 320 769 A (HOECHST AG) 21 Ju	ine 1989	1
	cited in the application		
	see examples 5,6		
Α	GB 1 207 616 A (DREW CHEMICAL) 7	October	1
	1970		
	see page 3		
Α	US 2 659 693 A (LYTLE M. L.) 17 N	lovember	
	1953		
Α	EP 0 446 616 A (SCANDINAVIAN OILF	TELD	
	CHEMICAL) 18 September 1991	1220	
۸	115 2 745 000 A (CARRUELL R. U.) 1	Г. Ман	
А	US 2 745 809 A (CARDWELL P. H.) 1 1956	.5 May	
	-	-/	
V First			
X rum	her documents are listed in the continuation of box C.	Y Patent family members are listed i	n annex.
" Special ca	tegories of cited documents :	"T" later document published after the inter	
"A" docume consid	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention	
"E" earlier o	document but published on or after the international late	"X" document of particular relevance; the c cannot be considered novel or cannot	
which	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the c	curnent is taken alone
	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve an involvement is combined with one or mo	ventive step when the
other r		ments, such combination being obviou in the art.	
later th	nan the priority date claimed	"&" document member of the same patent	family
Date of the	actual completion of theinternational search	Date of mailing of the international sea	rch report
2	1 April 1998	28/04/1998	
Name and n	naiting address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (231-70) 340-2040 Tv - 31 651 epo pl		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Torfs, F	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inti. Jonal Application No PCT/EP 97/06451

C (Continue	ONSIDERED TO BE BELEVANT	PC1/EP 9//00451
Category '	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to daim No.
A	US 4 270 001 A (REDMORE DEREK ET AL) 26 May 1981 ——	
A	US 4 299 982 A (REDMORE DEREK ET AL) 10 November 1981	
	•	
1		
	•	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

PCT/EP 97/06451

Patent docu cited in search		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
EP 03207	69 A	21-06-1989	DE CA US	3742935 1310632 4997912	Α	29-06-1989 24-11-1992 05-03-1991
GB 12076	16 A	07-10-1970	DE	1796132	Α	01-04-1971
US 26596	93 A	17-11-1953	NONE			
EP 04466	16 A	18-09-1991	DE AT DE DE NO US	69105560	T D T B	14-08-1991 15-12-1994 19-01-1995 01-06-1995 25-09-1995 04-08-1992
US 27458	09 A	15-05-1956	NONE	-		
US 42700	01 A	26-05-1981	US US US US	4060553 4299982 4163771 4146556	A A	29-11-1977 10-11-1981 07-08-1979 27-03-1979
US 42999	82 A	10-11-1981	US	4270001	A	26-05-1981

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int. .tionales Aktenzeichen PCT/EP 97/06451

		1 101/21 37	, 00 151
A. KLASSI IPK 6	Fizierung des anmeldungsgegenstandes C23F11/14 E21B41/02		
Nach der In	ernationalen Patentklassilikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssilikation und der IPK	
B. RECHE	ACHIERTE GEBIETE		
Recherchies IPK 6	ter Mindestprütstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol C23F E21B	ole)	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoffgehörende Veröffentlichungen. so	weit diese unter die racherchierten Gebiete	fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie -	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	EP 0 320 769 A (HOECHST AG) 21.Ju in der Anmeldung erwähnt siehe Beispiele 5,6	uni 1989	1
A .	GB 1 207 616 A (DREW CHEMICAL) 7. 1970 siehe Seite 3	Oktober	1
A .	US 2 659 693 A (LYTLE M. L.) 17.N 1953	lovember	
Α	EP 0 446 616 A (SCANDINAVIAN OILF CHEMICAL) 18.September 1991	TIELD	
Α	US 2 745 809 A (CARDWELL P. H.) 1 1956	.5.Mai	
		-/	
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamitie	
"Besondere		"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur	worden ist und mit der
"E" älteres i Anmel	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist	Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu	oder der ihr zugrundeliegenden Itung; die beanspruchte Erfindung
schein andere	tlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer in im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	kann allein aufgrund dieser Veröffentlik erfinderischer Täligkeit beruhend betinder "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigk	chtet werden itung; die beanspruchte Erfindung
eine B	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, ene Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann	einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
dem b	eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der Internationalen Recherche	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben	
	1. April 1998	Absendedatum des internationalen Re-	cierciendenchis
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt. P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Torfs, F	

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int .tionales Aktenzeichen
PCT/EP 97/06451

Categone	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erfordertich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
١	US 4 270 001 A (REDMORE DEREK ET AL) 26.Mai 1981	
	US 4 299 982 A (REDMORE DEREK ET AL) 10.November 1981	
:		
	· .	
	·	
		·
	•	
	•	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Verölfentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Int tionales Aktenzeichen PCT/EP 97/06451

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
EP 0320769	Α .	21-06-1989	DE CA US	3742935 A 1310632 A 4997912 A	29-06-1989 24-11-1992 05-03-1991	
GB 1207616	Α	07-10-1970	DE	1796132 A	01-04-1971	
US 2659693	Α	17-11-1953	KEIN	1E		
EP 0446616	Α	18-09-1991	DE AT DE DE NO US	4003893 A 115232 T 69105560 D 69105560 T 178001 B 5135668 A	14-08-1991 15-12-1994 19-01-1995 01-06-1995 25-09-1995 04-08-1992	
US 2745809	Α	15-05-1956	KEIN	1E		
US 4270001	Α	26-05-1981	US US US US	4060553 A 4299982 A 4163771 A 4146556 A	29-11-1977 10-11-1981 07-08-1979 27-03-1979	
US 4299982	A	10-11-1981	US	4270001 A	26-05-1981	